

©Convent Information

Use of electrochemically oxidisable transition metal complexes - in systems for activating per:oxygen compounds, e.g., in oxidation, detergent and disinfectant solutions.

Patent Number: DE19613103

International natents classification: C11D-003/39 C11D-003/395 A01N-059/00 A61K-007/135 C11D-003/00 D06L-003/02

Patent assignee: (HENK) HENKEL KGAA
Inventor(s): BLUM H; HILL K; MAYER B; NITSCH C;
PEGELOW U; RIEBÉ H; SPECKMANN H; WILDE A

· Update codes :

DE19613103 A Use of a system, comprising: (a) a compound which, under perhydrolysis conditions, produces a peroxocarboxylic acid; and (b) transition metal complex compounds which are electrochemically oxidisable at a potential of 0.8-1.4 V with a maximum current density of at least 5 mA/em2: (i) as an activator for peroxygen compounds (especially inorganic peroxygen compounds) in oxidation, detergent and disinfectant solutions; (ii) for bleaching of oye stains in washing of kexilles, especially in aqueous, surfactant-containing liquors; or (iii) in cleaning solutions for hard surfaces (expecially prockey) for bleaching of coloured stains, is new. Also claimed is a wash, eleming and disinfecting composition oxing composi (a) and (b) as above

USE - Components (a) and (b) act as a bleach activator system for activation of peroxygen compounds. (Dwg.0/0)

• <u>Publication data</u>:

<u>Patent Family</u>: DE19613103 A1 19971002 DW1997-45 C11D-003/395 11p • AP: 1996DE-1013103 19960401

WO9736987 A1 19971009 DW1997-46 C11D-003/39 Ger 32p AP: 1997WO-EP01481 19970324 DSNW: JP US DSRW: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

Priority Nº: 1996DE-1013103 19960401

Covered countries: 19 Publications count: 2

Cited patents: DE3002271; EP-458397; WO9527775; WO9606155; WO9623861; WO9700311; WO9700312

• Accession codes : Accession N°: 1997-481903 [45] Sec. Acc. n° CPI: C1997-153260

· Derwent codes : Manual code : CPI: D11-B01D E05-L E05-M E05-S E05-T E10-C02A E10-C04J1 E10-

Basic update code: 1997-45 Equiv. update code :1997-46 C04J2 E31-B E31-C E31-H05 E31-K07 E35 Derwent Classes : D25 E19

· Patentec & Inventor(s)

- @ BUNDESREPUBLIK
- @ Offenlegungsschrift ® DE 196 13 103 A 1
- (S) Int. Cl.6: C 11 D 3/395
 - C 11 D 3/39 D 06 L 3/02

- DEUTSCHLAND
- ② Aktenzeichen: Anmeldetag: Offenlegungstag:
- 196 13 103.0 1, 4, 96 2, 10, 97

- DEUTSCHES PATENTAMT
- (7) Anmelder: Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE
- (7) Erfinder:
 - Speckmann, Horst-Dieter, Dr., 40764 Langenfeld, DE; Blum, Helmut, 40595 Düsseldorf, DE; Hill. Karlheinz, Dr., 40699 Erkrath, DE; Meyer, Bernd, Dr., 40597 Düsseldorf, DE; Nitsch, Christien, Dr., 40591 Düsseldorf, DE; Pegelow, Ulrich, Dr., 40597 Düsseldorf, DE; Riebe, Hans-Jürgen, Dr., 40724 Hilden, DE; Wilde, Andreas, Dr., 40589 Düsseldorf,

- (A) Übergengsmetallkomplex-haltige Systeme als Aktivatoren für Perseuerstoffverbindungen
- (5) Übergangsmetallkomplexe, die elektrochemisch im Potentialbereich von 0,8 V bis 1,4 V mit maximalen Stromdichten von mindestens 5 mA/cm² oxidierbar sind, werden in von mindestens 5 mA/cm² oxidierbar sind, werden in Kombination mit unter Perhydrolysebedingungen Peroxocar-bonsäure-liefernden Verbindungen els Aktivatoren für Per-sauerstoffvanfolungen in Oxidationa-, Waseh-, Reinigungs-oder Desinfektionsläsungen verwendet. Die Mittel enthalten vorzugsweise Q.023 Gew.-% bis 0,25 Gew.-% derartiger Übergangsmetallkomplexe.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung berrifft die Verwendung von Bleichaktivator/Bleichkatalysator-Systemen aus unter Perhydrolysebedingungen personcarbonsäureliefenden Substanzen und bestimmten Komplexverbindungen von Übergangsmetallen zur Aktivierung von Persauerstoffverbindungen, insbesondere zum Bleichen von Farbanschundungen beim Waschen von Tertilien, sowie Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die von Farbanschundungen beim Waschen von Tertilien, sowie Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die

denarige Bleichakivinsor/Bleichkanhyston-Systeme enthalten.

Anopminich Persaustroffverbindungen, inisbenodere Wasserstoffperoxid und feste Persauerstoffverbindungen, inisbenodere Wasserstoffperoxid lösen, wie Nariumperborat und Nariumdungen, die isch im Wasser anter Freistenung von Wasserstoffperoxid lösen, wie Nariumperborat und Nariumdungen, die isch im Wasser unter Freistenung von Wasserstoffperoxid lösen, wie Nariumperborat und Nariumzerboraten von Herbergen und deutschlichen der Schalten von etwa 80°C eine ausreichend zeinsale für auf auszuster Textillen. Bei niedirgener Temperaturen oberhalt von etwa 80°C eine ausreichend zeinsale für Persauerstoffverbindungen durch Zusatz sogenannter Bleichaktivator der Oxidosionsverlenn, die in der Lage sind, unter den angesprochenen Perlydrophyseldigungungen Persouerstoffverbindungen durch Zusatz sogenannter Bleichaktivatorbonsäuren mi leifern und für die zahlreiche Vorschläge, vor allem aus den Stoffklassen der N- oder O-Actylertbindungen, beispielweise mehrfach acylierte Allyfendanine, insbesondere Ternascophischen der Vorschlägen vor eine Vorschlägen von der Vorschlägen von Vo

Im Benühen um energierarende Wasch- und Bleichverfahren gewinnen in den letzten Jahren Anwendungstemperaturen deutlich unterhalb 60°C, insbesondere unterhalb 45°C bis berunter zur Kaltwassertemperatur an

Auch die vorliegende Erfindung hat die Verbesserung der Ozidations- und Bleichwirkung anorganischer Persuserstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen unterhalb von 80°C, insbesondere im Temperaturbereich von en 15°C bis 45°C, zum Ziel.

Es wurde nan gefunden, daß die bleichende Wirkung der üblichen Kombinationen aus Bleichmittel unter Perhydrolysebedingungen Perosocarbonsäure-liefernden Bleichaktivatorten unter Persuerts stark erhöbt werden kan, wenn man Übergangsmetallkomplace zusetzt, die elektrochemisch in bestimmten Potentialbertichen mit möglichst boher Strondichte oridierbar stad.
Gegenstand der Erfündung ist die Verwendung eine Systems aus unter Perbydrolysebedingungen Peroxocar-

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung eines Systems aus unter Perhydrohysbedefingungen Perroscoziabonsturre-liefender Verbindung und Übergangsmetallkomplerverbindungen, die elektrochemisch im Potentialboreich von 0.9 V bis 1.4 V. jeweib bezogen auf die Stundardwasserstoffelektrode, mit maximalen Stromdichten von mindestens 5 m./cm² oxidierbur sind, als Aktivator für insbesondere anorganische Persauerstoffverbindun-Waten. Bezindungs. der der beinehrbindungsmeter.

von munesenne der Angelein der Schriftigungs- oder Desinfektionsiösungen.
Die elektrochemischem Metsungen zur Ermittlung des Stromdichts-Maximums im angegebenen Potentialbereich Konnen in bekannter Weise unter Verwendung einer elektrochemischen Standardmeßbeile mit Hille einer reich könne in bekannter Weise unter Verwendung einer elektrochemischen Standardmeßbeile mit Hille einer reich können in bekannter Weise unter Verwendung einer elektrochemischen Standardmeßbeile mit Hille einer Poteiektrochen und Standard werden vorzugsweise aus Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise aus Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise aus Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise aus Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise aus Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise aus Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, wie Gold, vorzugsweise beräufig zu Gold, einer Gegenelektroch, vorzugsweise beräufig zu Gold, vorzugsweise beräufig zu Gold, vorzugsweise beräufig zu Gold, vorzugsweise beräufig zu Gold, vorzugsweise auch Gold, vorzugsweise auch Gold, vorzugsweise auch Gold, vorzugsweise auch Gold, vor

Das System aus unter Perbydrolysebedingungen Perorocarbonsiur-liefernder Substanz und den speziellen Des gangmetallkomplexen werd vorzugsweite zum Bleichen von Farbanschmutzungen beim Waschen von Textillen, insbesondere in wäßriger, tensisshaltiger Florte, verwendet. Die Formulierung Fleichen von Farbanschmutzunger ist debei in her weitestem Bedeutung zu verstehen und umfaßt sowohl das Bleichen von ich auf dem Textil befindendem Schmutz, das Belichen von ich wie dem Textil befindendem Schmutz, das Belichen von in der Waschflorte befindlichen, vom Textil abgelüsten Schmutz als und das oxidativar Zerntören von sich in der Waschflorte befindenden Textilfarben, die sich unter den Waschhedingungen von Textilien ablösen, bevor sie auf anderstarbige Textilien aufziehen können.

une meanteumgemen eine Australian meine gemäß der Erfisting ist die Verwechung des Systems aus nater Erine weiter bevorzuge Australian gemäß der Erfisting ist die persenten betragen der Pertydropstedigen der Pertydropste

hefindlichem, von der närren Operrusche ungewoschmusz verstanden. Weitere Gegenstände der Erfindung sind Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die das obengenannte System enthalten und ein Verfahren zur Aktivierung von Persauerstoffverbindungen unter Einsatz eines derarti-

gen Systems.
Bei dem erindungsgemäßen Verfahren und im Rahmen einer erfindungsgemäßen Verwendung kann das
System aus unter Perhydrolysehedingungen Peroxocarbonshur-liefernder Substanz und den speziellen Übergangsmetallkompleten im Sinne eines Arkivators behrall dort eingesetzt werden, wo es ut eine besondere
Steigerung der Oxidationswirkung der Perisuerstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen aukomnt, heipsielbawise bei der Blichte won Ternikien oder Hausen, bei der Oxidation organischer oder anorganischer
stelle der Blichte von Ternikien oder Hausen, bei der Oxidation organischer oder anorganischer

Unter einer (NO₂)--Gruppe soll im vorliegenden Fall ein Nitro-Ligand, der über das Stickstoffatom an das Obergangsmetall gebunden ist, oder ein Nitrito-Ligand, der über ein Sanerstoffatom an das Obergangsmetall gebunden ist, verstanden werden. Die (NO₂)--Gruppe kanna ein im Obergangsmetall M auch chelatbildend

gebunden sein. Sie kann auch zwei Übergangsmetallatome asymmetrisch verbrücken

oder n1-O-verbrücken:

Anßer den genannten Neurust-sowie Anmoniak- und Nitro-beziehungsweise Nitrito-Liganden können die im Activatorsystem gemß der Erfading zu verwendenden Derspagmeitallkompter onch weitere, in der Regel einfacher aufgebaute Liganden, inebsondere ein-oder mehrwertige Anioniganden, tragen. In Frage kommen beispieltweise Nitrat, Aceta; Formiat, Cirrat, Perchlorat und die Halogende der Phoridt, Chlorid, Bromid und Iodid sowie komplexe Anionen wie Hexafluorophosphat. Die Anioniganden sollen für den Landungsaugkeit. wischen Übergangmental-Zentralston und dem Ligandensystem sorgen. Auch die Anwesen-

möglich. Palts Anionliganden fehlen oder die Anwesenheit von Anionliganden nicht zum Ladungsausgleich im Kon-Falts Anionliganden fehlen oder die Anwesenheit von Anionliganden nicht zum Ladungsausgleich im Konplex führt, sind in den gemäß der Erfindung zu verwendenden Übergaugmentlich omplex neromäten siehe Gegenionen anwesend, die den kastonischen Übergaugmentlich Komplex neromäten siehe Gegenionen gehören insbesondere Nirva, Hydrond, Hersthorophosphas, Colonst, Perchlorat, die Halogemide wie Chlorid durft die Aniones von Carboniskuren wie Formist, Arguit, Behzonst oder Cirrat.

Halogeniae wie Culoria oder die Amones von Leroonsauren wie Formust, Acrest, Destions oder Clerk.

Zu den bevorzugten Übergängsmetallkomplex-Verbindungen in den erfindungsgenäß zu verweidenden
Systemen gehören Nitropentammin-oobal(III)-chlorid, Nitritopentammincobals(III)-chlorid und Chloropentammin-oobals(III)-chlorid sowie der Perozo-Komplex [(NH₃)CO-O-O-CANIANT.

15 Co(Phish)Cu.
Die zweite Komponente des erfindungsgem
ß zu verwendenden Systems besteht aus einer eine PeroxocatDie zweite Komponente des erfindungsgem
ß zu verwendenden Systems besteht aus einer eine Peroxocatbons
äure ülefranden Substanz. Zu diesen gebören die eingangs zirieren blieben Bleinhaktivnorra. Vorzugsweise handelt es sich um Verbindungen, die in der Lage sind, bei der Perhydrotyse Peroxocarbons
äuren mit 1 bis 18,
ins besonders 2 bis 12 C-A tomen abzuspalten. Peroxocarbons
äuren abspaltende Verbindungen werden vorzugsweise aus der Verbindungen nach Formel (D).

(R1-CO-)₆X (I)

in der R¹ für einen Aryl+, Alleyt-, Alkenyt- oder Cycloalkyirest mit 18s 17 C-Atomen, für eine Zahl von 1 bis 4 und X für eine Sauerstoff- und/oder mickstoffhaltige Abgangsprupen mit diesker Bindung zwischen Sauerstoff und/oder Stückstoff dienerstein und der Acytigupen und in der Bernet Sauerstoff und/oder Stückstoff dienerstein und der Acytigupen (1) mit R² – Phenyt C,- bis C, 14khyl- 9-Decenyl und deren Gemischen wild die Verbindungen (1) mit R² – Phenyt C,- bis C, 14khyl- 9-Decenyl und deren Gemischen wild befreiten sind solche mit 1 bis 9 C-Atomen Bouste der Werbindungen der Formel (1) bis Cabonen butter den Werbindungen der Formel (1) bis Cabonen butter den Werbindungen der Formel (1) können durch Co-Derzichungweise in-Acytiquen gilt reaktiven R² – CO – Derzichungen gemäß Formel (1) können durch Co-Derzichungweise in-Acytiquen gilt reaktiven, einer der betreiten der entsprechenden unsubstituierren Verbindungen Ha, X nach bekunnten Verfahren bergreitel brundungen gemäß Formel (1) können durch sind der Schalber sind der Schalber sind können der Schalbe

Beispiele für geeignete Verbindungen sind mehrfach acyfierte Alkylendiamina, habesonder F Tetranestytelly, lendiamin (TAED) acyfierte Glykolurlie, insbesondere Tetranestytellykoluri (TAGU), acyfierte Glykolurlie, insbesondere Tetranestytellykoluri (TAGU), acyfierte Tainarderivate, inbesondere S-Danestyl-A-Goodbearhydro-J S-Frizzin (D-Abrildurian sowie acytierte Sacht und Mannita acyfierte F Borbendurian (Tagette Tagette), acyfierte F Borbendurian sowie acyfierte Sacht und Mannita acyfierte Tetranestylekoldiaecetat und 25-Diaecetyle Boronanovfoxybeznolatilonat, und acyfierte Zukerderivate, insbesondere P Guntarestylikolurian (Tagette), acyfierte Sacht und Mannita sowie acyfierte Sacht und Mannita Sacht und S

den Substanz kann auch direkt die entsprechende Perosocarbonskure eingestetzt werden.
Im erfindungsgemäß zu verwendenden aktivierenden System liegt das Gewichtsverhältnis von Peroxocarbonskure-abspattender Substanz zu Übergangsmetall vorzugsweise im Bereich von 100 000 : 1 bis 1000 : 1, insbesonder von 100 000 : 1 bis 2000 : 1 b

Die erindungsgemäße Verwendung besteht im westenlichen darin, Bedingungen zu schaffen, unter denen die
18 Perusuerstoffverbindung und das aktivierende System gemäß der Erfindung miteinander realgeren blenen
18 der Michter ordifferend wirtsende Folgsprodukte zu erhalten Sohlet Bedingungen lägen insbesondere
18 der Michter ordifferend wirtsende Folgsprodukte zu erhalten Sohlet Bedingungen lägen insbesondere
18 der Michter ordifferend wirtsende Folgsprodukte zu erhalten Bolk and under separatz Zugabe
dann vor, wenn die Reaktionspartner in währiger Löung aufeinandererden "Die kann durch separatz Zugabe
der Perusuerstörterbindung und des aktivierenden Systems bezieht Komponenten des aktivieder Perusuerstörterbindung und des aktivierenden systems bezieht Komponenten des aktivie-

A COLUMN COMO

renden Systems in separater Form zu einer gegebenenfalls wasch- oder reinigungsmittelhaltigen Lösung geschen. Besonders vorteilhalt wird das erfindungsgemäße Verfahren jedoch umer Verwendung einzie erfindungsgemäßen Warte. Keinigungs- oder Desinderbonsmittels, das das aktivierende System und gegebenenfalls ein peroddisches Oridationsmittel enthällt, durchgeführt. Die Persusertroffverbindung kann auch separat, in Substant oder als vortungsweise wäßeige Lösung oder Stoppension, zur Warch, Reinigungs- bezeichungsweise Desinsten der sich vortungsweise wäßeige Lösung oder Stoppension, zur Warch, Reinigungs- bezeichungsweise Desins dektonsforung zugegeben werden, wenn den persusersnoffreies Mittel verwecke der Wild.

Je nach Verweindungsweck können die Bedingungen weit variert werden. So kommen neben rein wäßrigen

Je nach Verwendungzweck können die Bedingungen weit variert Worden. So kominien Beseit met währigen Löungen auch Mischingen aus Wesser and geeingenten organischen Löungsmittein als Reaktionsmedium in Frage. Die Einsatzmeigen an Persauerstoffrerbindungen werden im algemeinen so gewählt, daß in den Löungen zwischen 19 ppm und 10% Aktivansentoff, vorzugsweiter zwischen 50 und 5000 ppm Aktivansentoff, vorzugsweiter zwischen 50 und 5000 ppm Aktivansentoff in vorhanden indt. Auch die verwendette Menge an aktivierzuden System hängt vom Amwendungzweick ab Je nach gewänschen Aktiverzugsgend wird sweit des erfindungsgemäß zu verwendentum Aktiverzugsgend wird sweit des erfindungsgemäß zu verwendentum 500 km vorzugsweise (2001 Mol Die 2008 Mol Dierzugsannelli) pvo Mol Persausentoff-verbindung zum Einsatz kommen, doch können in besonderen Fällen diese Greuzen auch über- oder unterschriften.

Ein effiadungsgemäßen Wasch, Reinigungs- oder Desinfektionsmirtel einhält vorrungsweise eine solche Meneinfautungsgemäß zu verwendendem achtivirendem System, das Bout55 (ess.- %) is des 5 dess.- %), inzbeeinder odl (1 dess.- %) is d. I Gew.- %) der Überpangsmetallkomplexverbindung neben üblichen, mit dem aktiviereden System verfüglichen inhaltssorfine enthalten ist. Das erifindungsgemäß zu verwendende aktivierende
System oder dessen Komponenten kann beziehungsweise können in in Prinzip bekannter Weise an Trägerstofzien adsorbiert und oder in Höllubsatunnen eingebettet sein.

Die erfindungsgemäßen Waseb. Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die als insbesondere puberförmige Frauerfie, im aus der verfünders ein beinbenform, als homopene Gaussgem oder Superssionen vorsigen können, kommen naher dem erfindungsgemäße zu verwendenden System im Prinzip alle bekannten und in derartigen Mitten Büblichen Inhabstsoffe ernblaten. Die erfindungsgemäßen Wase- und Reiningungsmittel Können inzbe- zesonders Bülderrubstanzen, oberflächenaktivr Tenside, organische und/oder insbesondere anorganische Persauterroffverbindungen, wassermischbare organische Lüssungmittel, Elzwing, Sequestrierungsmittel, Elzkrodyte, plr. Regulatoren und weiter Hillstoffe, wie optische Aufheiler, Vergrauungsinhibitoren, Farbüberrugungsinhibitoren, Schaumergalutoren, zustätliche Persautersührt. Arbütweren, Farb- und Duftstoffe ernhäten.

Ein erfindungsgemåße Desinfektionsmittel kann zur Verstärung der Desinfektionsmittung gegenüber speziellen Keimen zusätzlich zu den bisber gemanten lahaltsstoffen übliche antimikrobielle Werkstoffe enthalten. Deravitge antimikrobielle Zusatzustoffe sind in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugsweise in Mengen biz zu 10 Gew. %, inzbesondere von Q1 Gew. % bis 5 Gew. %, enthalten.

Zusätzlich zu den Übergangsmetall-Bleichkatalysatoren, die im genannten Potentialbereich mit den gemäß der Erfindung erforderlich hohen Stromdichten oxidierbar sind, können übliche als Bleichaktivatoren bekannte 35 Übergangsmetallkomplete eingestetzt werden.

Gesignete anionische Tenside sind indexondere Seifen und solche, die Sulfat oder Sulfonat-Gruppen mit ebeworzug Akladinoen als Kationen enthalten. Verwendungt Seifen und bevorzugt die Akladinoen der Hauften von der ungestätigten Feitsteren (12 his 18 C.-Atomen. Derartige Feitstluren können auch in nicht vollständig neutralische Heiter von der Zu den brunchtberar Tensiden des Sulfat v. 1992, spirker die Salze der nicht der Sulfat v. 1992, spirker die Salze der sicht schreiben Feitstluren heiter von Gertalten der Sulfat v. 1992, spirker die Salze der nichtolonien heit Tenside mit sichtigen Elberoyleumenggrad. Zu den verwendbarer Tensiden von Sulfonat- sor Typ gehören lineare Aktybenzoleuflonate mit 9 bis 14 C.-Atomen. 1994. Alkansulfonate mit 12 bis 18 C.-Atomen. 1994. Des Geffensulfonate mit 1994. Des Geff

Denryie, Tenide ind in den erfindungspendlen Reinigungs- oder Waschmitteln in Mengenanteilen von vorugsweise 5 Gerv % his 50 Gerv. %, nabesonder von 6 Gew. % his 30 Gev. %, enthalten, während die erfindungspendlen Desinfektionsmittel wie such erfindungsgenalle Mittel zur Reinigung von Geschir vorzugsweise (1 Gerv. % his 20 Gew. %, his besondere 2 Gew. % his 15 Gew. % Tenide, chmidt Geschir vorzugsweise (1 Gew. % his 20 Gew. % his 15 Gew. % his 15 Gew. % Tenide, chmidt Geschir vor-

All geginner berunerstörferbindungen kommen inzbesonder organische President bei bei bei den saue Salze organischer Sätzen, wie Philadinichpercapronalar weiter Granischer Sätzen, wie Philadinichpercapronalar weiter Reinigungsbenützung der sonst der Schaften der Sch

erfindungsgemåßes Wasch- oder Reinigungsmittel Perassersonfverbindungen enthält, sind diese in Mengen vor vorzugsweise bis 20 50 Gew.-%, insbesonders von 5 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vondanden, während in den erfindungsgemäßen Dezinfektionsammen sind verbindungsgemäte von 0.5 Gew.-% bis 40 Gew.-%, insbesondere von erfindungsgemäßen Dezinfektionsammen forverbindungen enthälten in der

5 Gew.-% bis 20 Gew.-%, an Persauerstoffverbindungen enthalten sind. Ein erfindungsgemäßes Mittel enthält vorzugsweise mindestens einen wasserlöslichen und/oder wasseruniöslichen, organischen und/oder anorganischen Builder. Zu den wasserlösüchen organischen Buildersubstanzen gehören Polycarbonsäuren, insbesondere Citronensäure und Zuckersäuren, monomere und polymere Aminopolycarbonsäuren, insbesondere Methylgtycindiessigsäure, Nitrilotriessigsäure und Ethylendiamintetraessigsäure sowie Polyasparaginsäure, Polyphosphonsäuren, insbesondere Aminotris(methylenphosphonsäure), Ethylendiamintetrakis(methylenphosphonsäure) und 1-Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure, polymere Hydroxyverbindungen wie Dextrin sowie polymere (Poly-)carbonsäuren, insbesondere die durch Oxidation von Polysacchariden zugänglichen Polycarboxylate der internationalen Patentanmeldung WO 93/16110, polymere Acrylsäuren, Methacrylsäuren, Maleinsäuren und Mischpolymere aus diesen, die auch geringe Anteile polymerisierbarer Substanzen ohne Carbonskurefunktionalität einpolymerisiert enthalten können. Die relative Molektlimasse der Homopolymeren umgesättigter Carbonskuren liegt im allgemeinen zwischen 5000 und 200 000, die der Copolymeren zwischen 2000 und 200 000, vorzugsweise 50 000 bis 120 000, jeweils bezogen auf freie Säure. Ein besonders bevorzugtes Acrylsäure-Maleinsäure-Copolymer weist eine relative Molekülmasse von 50 000 bis Desonders Devorzugues Actysaure-manemasure-coponumer went eine reizuwe Moieschlimasse von 50000 bei 100000 auf. Geeignete, wenn auch weniger bevorzugue Verbindungen dieser Klasse sind Copolymere der Adrylsiaer oder Methacrysture unt Vinnycherten, wie Vanyimerhylethern, Vinnychter, Ethylen, Propylen und Styrol, in denen der Anteil der Sture mindestens 50 Gew. % beträgt. Als wasserföstliche organische Buildersubstanzen können auch Terpolymere eingesetzt werden, die als Monomere zwei ungesättigte Säuren und/oder deren Salze sowie als drittes Monomer Vinylalkohol und/oder ein Vinylalkohol-Derivat oder ein Kohlenhydrat enthalten. Das erste saure Monomer beziehungsweise dessen Salz leitet sich von einer monoethylenisch ungesättigten C₃-C₄-Carbonsäure und vorzugsweise von einer C₃-C₄-Monocarbonsäure, insbesondere von (Meth)-arrytsäure ab. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann ein Derivat einer C₁—C₂-Dicarbonslure, vorzugsweise einer C₂-C₂-Dicarbonslure sein, wobei Maleinslure besonders bevorzugt ist. Die dritte monomere Einheit wird in diesem Fall von Vinylalkohol und/oder vorzugsweise einem veresterten Vinylalkohol gebildet. Insbesondere sind Vinylalkohol Derivate bevorzugt, welche einen Ester ans kurzkettigen Carbonsäuren, beispielsweise von C. – C.-Carbonsäuren, mit Vinylalkohol darstellen. Bevorzugte Polymere enthalten dabei 60 Gew. % bis 95 Gew. %, insbesondere 70 Gew. % bis 90 Gew. % (Meth)acrytsäure гоущите впишисы авые во Сем-ма пля эо Сем-ма плясовищей в том сем-ма плясовищей в том объем об предоставляющей в том сем-ма плясовищей в том сем-ма пласовищей в том сем-ма п weise (Meth)acrylat zu Maleinsäure beziehungsweise Maleat zwischen 1:1 und 4:1, vorzugsweise zwischen 2:1 and 3:1 und insbesondere 2:1 und 25:1 liegt. Dabei sind sowohl die Mengen als auch die Gewichtsver-hältnisse auf die Säuren bezogen. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann auch ein Derivat einer Allylsulfonsäure sein, die in 2-Stellung mit einem Alkylrest, vorzugsweise mit einem C1-C1-Alkylrest, oder einem aromatischen Rest, der sich vorzugsweise von Benzol oder Benzol-Derivaten ableitet, substituiert ist. Bevorzugte Terpolymere enthalten dabei 40 Gew.-% bis 60 Gew.-%, insbesondere 45 bis 55 Gew.-% Methodyskup terpopuese minimum under worder, we no do worder, in minimum order of an ab 3 december of Methodyskup bezindungsweite Arrylla. Methodyskup bezindungsweite Arrylla. 10 Gew. 4b is 3 Gew. 4b, vorzugweite 15 Gew. 4b is 4 Gew. 4b is 5 Gew. 4b is 4 Gew. 4b is 5 Gew. 4b is 5 Gew. 4b is 5 Gew. 4b is 6 Gew. 4b is hydrats. Dieses Kohlenhydrat kann dabei beispielsweise ein Mono-, Di-, Oligo- oder Polysaccharid sein, wobei Mono-, Di- oder Oligosaccharide bevorzugt sind. Besonders bevorzugt ist Saccharose. Durch den Einsatz des dritten Monomers werden vermutlich Sollbruchstellen in das Polymer eingebaut, die für die gute biologische Abbaubarkeit des Polymers verantwortlich sind. Diese Terpolymere lassen sich insbesondere nach Verfahren herstellen, die in der deutschen Patentschrift DE 42 21 381 und der deutschen Patentanmeldung DE 43 00 772 beschrieben sind, und weisen im allgemeinen eine relative Molekülmasse zwischen 1000 und 200 000, vorzugsweise zwischen 200 und 50 000 und insbesondere zwischen 3000 und 10 000 auf. Weitere bevorzugte Copolymere sind solche, die in den deutschen Patentanmeldungen DE 43 03 320 und DE 44 17 734 beschrieben werden und als Monomere vorzugsweise Acrolein und Acrylsäure/Acrylsäuresalze beziehungsweise Vinylacetat aufweisen. Die organischen Buildersubstanzen können, insbesondere zur Herstellung flüssiger Mittel, in Form wäßriger Lösungen, vorzugsweise in Form 30- bis 50-gewichtsprozentiger wäßriger Lösungen eingesetzt werden. Alle genannten Säuren werden in der Regel in Form ihrer wasserföslichen Salze, insbesondere ihre Alkalisalze,

eingestett.

Derartige organische Builderaubstanzen können gewünschtenfalls in Mengen bis zu 40 Gew. %, insbesondere bis zu 25 Gew. % und vorzugsweise von 1 Gew. % bis 8 Gew. % enthalten sein. Mengen nabe der genannten Obergrunze werden vorzugsweise in pastenförmigen oder flüssigen, insbesondere wasserhalitigen, erfindungsge-

mäßen Mitteln eitigesetzt.

An utstellt in der Schrift im Ansternation in Anst

_

kann, liegt in der Regel im Bereich von 100 bis 200 mg CaO pro Gramm.

Geeignete Substitute beziehungsweise Teilsubstitute für das genannte Alumosilikat sind kristalline Alkalisil-kate, die allein oder im Gemisch mit amorphen Silikaten vorliegen können. Die in den erfindungsgemäßen Mitteln als Gerüststoffe branchbaren Alkalisilikate weisen vorzugsweise ein molares Verhältnis von Alkalioxid zu SiO2 unter 0,95, insbesondere von 1:1,1 bis 1:12 auf und können amorph oder kristallin vorliegen. Bevorzugte Alkalisilikate sind die Natriumsilikate, insbesondere die amorphen Natriumsilikate, mit einem molaren Verhāltnis Na₂O: SiO₂ von 1:2 bis 1:28. Solche mit einem molaren Verhāltnis Na₂O: SiO₂ von 1:1.9 bis 1:28 können nach dem Verfahren der europäischen Patentanmeldung EP 0425 427 bergestellt werden. Als kristalline Silikate, die allein oder im Gemisch mit amorphen Silikaten vorliegen können, werden vorzugsweise kristalline Schichtsilikate der allgemeinen Formel Na₂Si₂O_{2x+1} · y H₂O eingesetzt, in der x, das sogenannte Modul, eine Zahl von 1,9 bis 4 und y eine Zahl von 0 bis 20 ist und bevorzugte Werte für x 2, 3 oder 4 sind. Kristalline Schichtsilikate, die unter diese allgemeine Formel fallen, werden beispielsweise in der europäischen Patentanmeldung EP 0 164 514 beschrieben. Bevorzugte kristalline Schichtsilikate sind solche, bei denen x in der genan ten allgemeinen Formel die Werte 2 oder 3 annimmt. Insbesondere sind sowohl β- als auch δ-Natriumdisilikate (Na₂Si₂O₅ · y H₂O) bevorzugt, wobei β-Natriumdisilikat beispielsweise nach dem Verfahren erhalten werden 15 kann, das in der internationalen Patentanmeldung WO 91/08171 beschrieben ist. 6-Natriumsilikate mit einem Modul zwischen 1,9 und 3,2 können gemäß den japanischen Patentanmeldungen JP 04/238 809 oder JP 04/260 610 bergestellt werden. Auch aus amorphen Alkalisülkaten bergestellte, praktisch wasserfreie kristalline Afkalisilikate der obengenannten allgemeinen Formel, in der x eine Zahl von 1,9 bis 2,1 bedeutet, herstellbar wie in den europäischen Patentanmeldungen EP 0 548 599, EP 0 502 325 und EP 0 452428 beschrieben, können 20 in erfindungsgemäßen Mitteln eingesetzt werden. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform erfindungs gemäßer Mittel wird ein kristallines Natriumschichtsilikat mit einem Modul von 2 bis 3 eingesetzt, wie es nach dem Verfahren der europäischen Patentanmeldung EP 0436 835 aus Sand und Soda hergestellt werden kann. Kristalline Natriumsilikate mit einem Modul im Bereich von 1,9 bis 3,5, wie sie nach den Verfahren der europäischen Patentschriften EP 0 164 552 und/oder EP 0 293 753 erhältlich sind, werden in einer weiteren hevorzugten Ausführungsform erfindungsgemäßer Mittel eingesetzt. Falls als zusätzliche Buildersubstanz auch Alkalialumosilikat, insbesondere Zeolith, vorhanden ist, beträgt das Gewichtsverhältnis Alumosilikat zu Silikat, jeweils bezogen auf wasserfreie Aktivsubstanzen, vorzugsweise 1 : 10 bis 10 : 1. In Mitteln, die sowohl amorphe als auch kristalline Alkalisilikate enthalten, beträgt das Gewichtsverhältnis von amorphem Alkalisilikat zu kristallinem Alkalisilikat vorzugsweise 1 : 2 bis 2 : 1 und insbesondere 1 : 1 bis 2 : 1.

Buildersphenatzen sied in den erfindungsgemalten Watch- oder Reinigungsmitteln vorzugsweise in Mengen bir zu 60 Ger-%, inzbesonder von 5 Gew. % bit 40 Gew. %, entbalten, während die erfindungsgemäßen Derinfektionsmittel vorzugsweise frei von den ledigicht die Komponenten der Wasserhärte kompiecierenden Buildersubsausen ind und bevorzugt nicht über 20 Gew. %, inzbesondere von q.1 Gew.-% bit 5 Gew.-%, as schwernstellkomplexierenden Stoffen, vorzugsweise aus der Gruppe umfassend Aminopolycarbonsturen, Aminopolyphosphosiaturen und Hefren Geminopolyphosphosiaturen und Hydroxypolybhosphosaturen und deren wasserfoliche Sate sowie deren Gemi-

sche, enthalten.

Zu den in den erfindungsgemäßen Mitteln, insbesondere wenn sie in flütsiger oder pantöser Form vorliegen, verwendbaren organischen Lösungsmitteln gehören Alkohole mit 1 bis 4 C-komen, insbesondere Methanol, Jehnanol und tert-Butano, Diolen mit 2 bis 4 C-komen, insbesondere Ehripatigktod und Propyfenglykol, sowie deren Gemische und die aus den genannten Verbindungsklassen ableitharen Ether. Derartige massermischbare Löungsmittel ind in den erfindungsgemäßen Wacks, Reinigungs- und Desinfeltionsmitteln

worzugsweise nicht führ 30 Gew. %, indesondere von 6 Gew. % bis 20 Gew. %, vorhanden.
Zus Einstellung eines gewünschere, sich durch die Mitchung der börigen Komponenen nicht von selbst
ergebenden pH-Werts Können die erfnödungsgenäßen Mittel System- und umwelverträfigliche Säuren, insbesondere Gituronessure, Essigature, Weinsture, Afgleitur, Michsäure, Gylvioksture, Bernsteinsture, Glutzarlauste und/oder Adipinsture, aber auch Minerakäuren, insbesondere Schweltsäure, oder Basen, insbesondere
Ammonium- oder Akklillybrovioks, erhablen. Derartige pH-Regulstoren sind in den erfnördungsgemäßen Mit-

teln vorzugsweise nicht über 20 Gew.-%, insbesondere von 1,2 Gew.-% bis 17 Gew.-%, enthalten.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen festen Mittel bietet keine Schwierigkeiten und kann im Prinzip bekannter Weise, zum Beispiel durch Sprührockenn oder Granulation, erfolgen, wobel Persauerniöftverbitdung und Bleichkatalysator gegebenenfalls spiler zugestetz werden. Zur Herstellung erfindungsgemäßer Mittel
int erhöhtem Schrittgewicht, insbesondere im Bereich von 650 g/l bis 50 g/l, sit ein aus der europsänchen
Patentschrift EP 486 592 bekanntes, einen Extrusionsschritt aufweisender Verfahren bevorzugt. Erfindungsgemäße Wasch, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel in Form wähfiger oder sonstige übliche Löungsmittel
enhaltender Löungen werden besonders vorreilbaft durch einlaches Mischen der Inhaltsstoffe, die in Substanz es
oder als Löung in einen automatischen Mischen gegeben werden können, hergestellt. In einer bevorzugen
Ausführung von Mitteln für die insbesondere maschneiße Reinigung von Geschärt sind diese tablettenförnig
und können in Anlehnung an die in den europsischen Patenschriften EP or 376 590 und EP o 301 322 öffenbarren

Verfahren hergestellt werden

5

Beispiele

Beispiel 1

In einer elektrochemischen Standardmeßzelle bei einer Temperatur von 25°C unter Einleiten eines Stickstoffstroms wurde die Oxidier-barkeit verschiedener Übergangsmetallkomplex-Verbindungen gemessen. Eingesetzt wurde eine Dreielektrodenanschung bestehend aus diem Meßelektrode aus Gold, einer Gegenelektrode aus Gold und einer üblichen Referenzelektrode. Die Unternuchungslösung enthielt jeweils I mmoß der zu unternachenden Komplexverbindung (1) moß/ Natriumborst al. Leitsalz. Das Potenhald er Meßelektrode wurde in einem Bereich von 0,6 V bis 1,4 V, bezogen auf die Standardwasserstoffelektrode, mit einer Geschwindigkeit von 20 mV/s variert, Gestetzet wurde hirtinopentaminonbohlinjchlorid (il) neben der aus der deutschen Patentainmeldung 196 05 688,8 bekamten Komplexverbindung [Mng (194)(Ox-b); Ox-b); (V) 1 im Bereich von 0,8 V bis 1,4 V trette die in der nachfolgenden Tabele 1 ausgebenen maximales Postondichten auf.

Tabelle 1

Maximale Stromdichte

Komplex	maximale Stromdichte [mA/cm²]
B1	> 10
V1	0,5

Beispiel 2

In einem Launderonneter wurde unter Verwendung eines Meichaktivatorfreien Waschnittels WI, enthalten 16 Gewi-N Natrümperbort-Monohybrit, ein mit Te ervennreingtre Grewbe aus weißer Baumvolle bei 30°C Constitution auf der Schriften und Trocknen wurde die Remission (Meßwellenlinge 460 nm) des augenbeiten der Schriften und Trocknen wurde die Remission (Meßwellenlinge 460 nm) des augenbeiten der Schriften von der Schriften von

"

Tabelle 2

Remissionswerte [%]

Mittel	Remission
-	36,9
W1	56,0
W2	63,1
W3	56,2
W4	56,0
W 5	62,9
M1	65,1

Beispiel 3

Zur Herstellung standardisierter Teebelige wurden Teetassen in eine 70°C warme Teelbsung 25 mal eingetaucht. Anachiteltend wurde jeweils etwas der Teelbsung in jede Teetasse gegeben und die Tasse im Trockenschrank gerochent. In einer Geschirrpellunaschine Mieder G 5900 (Desierungen von jeweils 20 g Mittel im 55°C-Programm, Wasserhärte 14°dH bis 16°dH) wurden jeweils 8 der mit Teebeligen versehenen Tassen gegebit und die Belagsendernung ausschließend visuell auf einer Stals von 0 (= uwertendert etwa trachen Belag) bis 10 (= kein Belag) benotet. Eingesenzt wurden ein bleichatkrivsorfreien siederaltalisches Geschirrpelluniste, das 12 (Gew. ³⁶ Natriumpercarbonat enthielt (G1) in Mittel G2, das 50 Gew. ³⁶ G1 und 27 Gew. ³⁶ TAED 35 enthielt, ein Mittel G3, das G1 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen auf 60), das 50 Gew. ³⁶ G1 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen auf 60), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G3, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen auf M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G3, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen auf M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G3, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen auf M6) den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G3, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen auf M6) (M2) liegt signifikant besser als der Mittel G4, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G3, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G4, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G4, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G4, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G4, das G2 und 50 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel G4, das G2 und 60 ppm (Geweichstelle, bezogen und M6), den Manganoonpiler VI enthielt, und ein Mittel

Tabelle 3

Noten für die Teereinigung

Mittel	Note	
G1	2	
G2	3	
G3	2	
G4	3	
G5	3	
M2	7	

dung und Übergangsmetallkomplexverbindungen, die elektrochemisch im Potentialbereich von 0,8 V bis 1,4 V mit maximalen Stromdichten von mindestens 5 mA/cm² oxidierbar sind, zum Bleichen von Farban-

schmutzungen beim Waschen von Textilien, insbesondere in wäßriger, tensidhaltiger Flotte.

3. Verwendung eines Systems aus unter Perhydrolysebedingungen Peroxocarbonsäure-liefernder Verbindung und Übergangsmetallkomplexverbindungen, die elektrochemisch im Potentialbereich von 0.8 V bis 1.4 umg um une gangamennatum/rie reinnengen, un ereinnen sich in Reinigungslösungen für harte V mit maximalen Stromdichten von mindestens 5 mA/cm² oxidierbar sind, in Reinigungslösungen für harte Oberflüchen, imbesondere für Geschirr, zum Bleichen von gefärbten Anschmutzungen.

4. Verwendung nach einem der Ansprüche bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Übergangsmetallkomplexyerbindung im Potentialbereich von 0,8 V bis 1,4 V mit maximalen Stromdichten von mindestens

10 mA/cm² und insbesondere im Bereich von 12 mA/cm² bis 25 mA/cm² oxidierbar ist.

5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Übergangsmetallkomplexverbindung unter den Cobalt-, Eisen-, Kupfer-, Mangan- und Rutheniumkomplexen, insbesondere unter den Komplex-Verbindungen des dreiwertigen Cobalts, ausgewählt wird.

6. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Übergangsmetallkom-

o. er venantig inno stimm uer Ausprucht i un 5. ausurus gezemzetenne i ans oer Ubergangsmeiauson-plez norganische Neutralligande, misbesondere mindestens I Ammoniak-Liganden, enthien 7. Verwendung unch einem der Ausprüche i bis 6. daufurch gekemzeichnet, daß der Übergangsmeialkon-plez ein- oder mehrwertige Anionliganden, insbesondere ausgewählt aus Nitri, Nitrat, Actent, Formist, Ortunt Perchiorat, Halogendi wir Floorid, Chlorid, Bromid und lodid sowie komplexen Anionen wie Hexa-

fluorophosphat, enthalt. 8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Komplex kationisch ist

und anionische Gegenionen, insbesondere ausgewählt aus Nitrat, Hydroxid, Hexaliuorophosphat, Sulfat, und Perchlorat, den Halogeniden wie Chlorid oder den Anionen von Carbonsäuren wie Formiat, Chioral, Percinoral, den rianogenione wie chiorio ouer dei Amonen von Carroussiuren wie roffmat, Actat, Berusch oder Citra, tamestend sind, die den kationischen Komplex neutralisieren Perhydrolysebe-9. Verwendung auch einem der Ansprücke 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die unter Perhydrolysebe-dingungen Perrooszebostatise-Hiefernde Verbindung in der Lage ist, bei der Perhydrolyse eine Peroxocar-dingungen Perrooszebostatise-Hiefernde Verbindung in der Lage ist, bei der Perhydrolyse eine Peroxocar-

bonsäure mit 1 bis 18, insbesondere 2 bis 12 C-Atomen abzuspalten.

10. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die unter Perhydrolysebedingungen abspaltende Verbindung aus den Verbindungen nach Formel (I).

rri−co−rx m

in der R! für einen Aryl-, Alkyl-, Alkenyl- oder Cyclosikyirest mit 1 bis 17 C. Atomen, n für eine Zahl von 1 bis 4 und X für eine Sauerstoff- und/oder stickstoffhaltige Abganggeruppe mit direkter Bindung zwischen Sauerstoff und/oder Sickstoff einersteit und der Acylgruppe R!—CO anderentiest steht, sowie deren Gemischen ausgewählt wird.

11. Verwendung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß in der Verbindung nach Formel (I) R1 =

Phenyl, C1- bis C11-Alkyl oder 9-Decenyl ist.

12. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß im aktivierenden System das Gewichtsverhältnis von Peroxocarbonsäure-abspaltender Substanz zu Übergangsmetall im Bereich von 100 000 : 1 bis 1000 : 1, insbesondere von 50 000 : 1 bis 2500 : 1 liegt. 13. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die zu aktivierende

Persauerstoffverbindung aus der Gruppe umfassend organische Persauren, Wasserstoffperoxid, Perborat

und Percarbonat sowie deren Gemische ausgewählt wird.

14. Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß es ein System aus unter Perhydrolysebedingungen Peroxocarbonsäure-liefernder Verbindungen die dektrochemisch im Potentialbereich von 0,8 V bis 1,4 V mit maximalen Stromdichten von mindestens 5 mA/cm2 oxidierbar sind, enthalt.

15. Mittel nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß es eine solche Menge des aktivierenden Systems enhalt, daß 0,0025 Gew. 46 bis 0,25 Gew. 46, insbesondere 0,01 Gew. 46 bis 0,1 Gew. 46 der Übergangsmeenhalt, daß

tallkomplexverbindung enthalten ist.

16. Mittel nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, daß es 5 bis 50 Gew.-%, insbesondere 8 bis 30 Gew.-% anionisches und/oder nichtionisches Tensid, bis zu 60 Gew.-%, insbesondere 5 bis 40 Gew.-% Buildersubstanz, bis zu 2 Gew. %, insbesondere 0,2 bis 0,7 Gew. %, Enzym, bis zu 30 Gew. %, insbesondere 6 bis 20 Gew.-%, organisches Lösungsmittel aus der Gruppe umfassend Alkohole mit 1 bis 4 C-Atomen, Diole mit 2 bis 4 C-Atomen sowie deren Gemische und die aus diesen Verbindungsklassen ableitbaren Ether und bis zu 20 Gew.-%, insbesondere 1,2-17 Gew.-% pH-Regulator enthält.

17. Mittel nach Anspruch 14 oder 15 zur insbesondere maschinellen Reinigung von Geschirr, dadurch gekennzeichnet, daß es 0,1 Gew. % bis 20 Gew. %, insbesondere 0,2 Gew. % bis 5 Gew. % Tensid enthält. Executive most on a very sense of the very sense

19. Mittel nach einem der Ausprüche 14 bis 18, dadurch gekentzeichnet, daß es zusätzlich zu den genannten Bestandeilen bis zu 50 Gew. 46, inbesondere wos 5 Gew. 46 is 20 Gew. 48 Persuertroffverbindung, ausgewählt aus der Gruppe annässend Wasserstoffperoxid, Perborat und Persurbanat sowie deren Gemisenten der Schaussende Gemisen der Schaussende Schau

angewant as dur Gruppe annassan vascatoring-toother action and a second property of the control of the control

10

15

– Leerseite –